PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2002-037777

(43)Date of publication of application: 06.02.2002

(51)Int.CI.

CO7D213/74 GO2F 1/1337

(21)Application number: 2000-221115

(71)Applicant: FUJI PHOTO FILM CO LTD

(22)Date of filing:

21.07.2000

(72)Inventor: NISHIKAWA NAOYUKI

OGAWA MASATAKA

KAWADA KEN

(54) ALIPHATIC-SUBSTITUTED AMINOPYRIDINIUM DERIVATIVE

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain an aliphatic—substituted aminopyridinium derivative capable of controlling the orientation tilt angle of a liquid crystal compound. SOLUTION: This new compound is an aliphatic—substituted aminopyridinium derivative prepared by binding a pyridinium ring substituted with an aliphatic—substituted amino group to a benzene ring and an aliphatic group— or a fluorine—substituted alkyl group with a bivalent connecting group and represented by the following formula (Ia) [wherein, L1 is the bivalent connecting group; R1 and R2 are each an aliphatic group or together form nitrogen—containing heterocyclic group; X is an anion; and Z is a substituent group].

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of

(19)【発行国】日本国特許庁(JP) (19) [Publication Office] Japanese Patent Office (JP) (12)【公報種別】公開特許公報(A) (12) [Kind of Document] Japan Unexamined Patent Publication (A) (11)【公開番号】特開2002-37777 (P200 (11) [Publication Number of Unexamined Application] Japan U 2 - 37777Anexamined Patent Publication 2002 - 37777(P2002 - 37777A) (43) 【公開日】平成14年2月6日(2002.2.6 (43) [Publication Date of Unexamined Application] Heisei 14 y ear February 6 day (2002.2.6) (54) 【発明の名称】脂肪族置換アミノピリジニウム誘導 (54) [Title of Invention] ALIPHATIC SUBSTITUTED AMIN O PYRIDINIUM DERIVATIVE (51) 【国際特許分類第7版】 (51) [International Patent Classification 7th Edition] CO7D213/74 C07D213/74 G02F 1/1337 520 G02F 1/1337 520 [FI] [FI] CO7D213/74 C07D213/74 G02F 1/1337 520 G02F 1/1337 520 【審査請求】未請求 [Request for Examination] Examination not requested 【請求項の数】 4 [Number of Claims] 4 【出願形態】OL [Form of Application] OL 【全頁数】12 [Number of Pages in Document] 12 (21) 【出願番号】特願2000-221115 (P20 (21) [Application Number] Japan Patent Application 2000 - 22 00 - 2211151115(P2000 - 221115) (22) 【出願日】平成12年7月21日(2000.7. (22) [Application Date] 2000 July 2 1 day (2000.7.21) 21) (71) 【出願人】 (71) [Applicant] 【識別番号】00005201 [Applicant Code] 000005201 【氏名又は名称】富士写真フイルム株式会社 [Name] FUJI PHOTO FILM CO. LTD. (DB 69-053-6693)

【住所又は居所】神奈川県南足柄市中沼210番地

(72) 【発明者】

【氏名】西川 尚之

【住所又は居所】神奈川県南足柄市中沼210番地 富

[Address] Kanagawa Prefecture Minami Ashigara City Nakanum a 2 10

(72) [Inventor]

[Name] Nishikawa Naoyuki

[Address] Inside of Kanagawa Prefecture Minami Ashigara City

JP 02037777A Machine Translation

士写真フイルム株式会社内

(72) 【発明者】

【氏名】小川 雅隆

【住所又は居所】神奈川県南足柄市中沼210番地 富 士写真フイルム株式会社内

(72)【発明者】

【氏名】河田 慈

【住所又は居所】神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真フイルム株式会社内

(74)【代理人】

【識別番号】100074675

【弁理士】

【氏名又は名称】柳川 泰男

【テーマコード(参考)】2H0904C055

【Fターム(参考)】2H090 HB07Y MA10 MA11 4C055 AA 03 AA04 AA10 AA13 BA01 CA01 DA52 DB02

(57)【要約】 (修正有)

【課題】 液晶化合物の配向傾斜角を制御できる脂肪族 置換アミノピリジニウム誘導体の提供。

【解決手段】 脂肪族置換アミノ基で置換されたピリジニウム環とベンゼン環、脂肪族基またはフッ素置換アルキル基とを二価の連結基で結合させた新規化合物である、下記式(Ia)で代表される脂肪族置換アミノピリジニウム誘電体:

[式中、L1は、二価の連結基であり、R1およびR2は、脂肪族基であるか、あるいは、含窒素複素環を形成し; Xは、アニオンであり; そして、Zは置換基である。]

Nakanuma 2 10 Fuji Photo Film Co. Ltd. (DB 69-053-6693)

(72) [Inventor]

[Name] Ogawa elegance Takashi

[Address] Inside of Kanagawa Prefecture Minami Ashigara City Nakanuma 2 10 Fuji Photo Film Co. Ltd. (DB 69-053-6693)

(72) [Inventor]

[Name] Kawada law

[Address] Inside of Kanagawa Prefecture Minami Ashigara City Nakanuma 2 10 Fuji Photo Film Co. Ltd. (DB 69-053-6693)

(74) [Attorney(s) Representing All Applicants]

[Applicant Code] 100074675

[Patent Attorney]

[Name] YANAGAWA YASUO

[Theme Code (Reference)] 2H0904C055

[F Term (Reference)] 2H090 HB07Y MA10 MA11 4C055 AA 03 AA04 AA10 AA13 BA 01 CA01 DA52 DB02

(57) [Abstract] (There is an amendment.)

[Problem] Offer of aliphatic substituted amino pyridinium deri vative which can control orientation tilt angle of theliquid crystal compound.

[Means of Solution] It is a novel compound which connects with pyridinium ring and benzene ring, aliphatic groupor fluorine-substituted alkyl group which are substituted with aliphatic substituted amino group with connecting group offhe divalent, it is represented with below-mentioned type (Ia) thealiphatic substituted amino pyridinium dielectric:

[In Formula, L1 is connecting group of divalent, R1 and R2 is the aliphatic group, or or, nitrogen-containing heterocycle is formed and; X is anion and; and, Z is substituent.]

【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記式(Ia)で表される脂肪族置換ア ミノピリジニウム誘導体:

【化1】

$$Z \xrightarrow{I - N} X^{\Theta} \xrightarrow{R^2} R^{R^2}$$

[式中、L1は、炭素原子数が1乃至20の二価の連結基であり: R1 およびR2は、それぞれ独立に、炭素原子数が1乃至8の脂肪族基であるか、あるいは、R1とR2とが結合して含窒素複素環を形成し: Xは、アニオンであり;そして、Zは、カルボキシル、フェニル、ランであり;そして、Zは、カルボキシル、フェニル、炭素原子数が1乃至10のアルキル基で置換されたフェニル、炭素原子数が1乃至10のアルコキシを表で置換されたフェニル、炭素原子数が1乃至10のアルコキシメルボニル基、炭素原子数が7乃至13のアルコキシカルボニル基、炭素原子数が7乃至13のアルコキシカルボニルビニル基、炭素原子数が9万至13のアルコキシカルボニルビニル基である]。

【請求項2】 下記式(IIa)で表される脂肪族置換アミノピリジニウム誘導体:

【化2】

[式中、 L^2 は、炭素原子数が 1 乃至 2 0 のアルキレン基をあるか、あるいは、アルキレン基と-O - 、-S - 、-CO - 、 $-SO_2$ - 、-NR - 、アルケニレン基またはアリーレン基との組み合わせからなる炭素原子数が 1 乃至 2 0 の三価の連結基であって、Rは、水素原子または炭素原子数が 1 乃至 6 のアルキル基であり; R^3 および R^4 は、それぞれ独立に、炭素原子数が 1 乃至 1 の の脂肪族基であるか、あるいは、1 の アニオンであり;そして、1 とが結合して含窒素複素環を形成し;1 以は、アニオンであり;そして、1 とが結合して、1 とがは、1 とがは、1

[Claim(s)]

[Claim 1] It is displayed with below-mentioned type (la) alipha tic substituted amino pyridinium derivative:

[Chemical Formula 1]

[In Formula, as for L1, number of carbon atoms being connect ing group of divalent of 1 to 20, to be; R1 and R2, in respective independence, number of carbon atoms is aliphatic group of the 1 to 8, or or, connects with R1 and R2 and nitrogen-containing heterocycle is formed; As for X, being a anion, to be; And, As for Z, phenyl and number of carbon atoms where phenyl and number of carbon atoms where carboxyl, the phenyl, cyano substituted phenyl, halogen substituted phenyl, nitro substituted phenyl and number of carbon atoms are substituted with alkyl group of 1 to 10 are substituted with alkoxy group of 1 to 10 alkyl group of 1 to 10, number of carbon atoms alkoxy group of 1 to 10, the number of carbon atoms alkoxy carbonyl group of 2 to 11, number of carbon atoms aryloxy carbonyl group of 7 to 13, the number of carbon atoms alkoxy carbonyl vinyl group or number of carbon atoms of 4 to 13 being aryloxy carbonyl vinyl group of the 9 to 15, it is].

[Claim 2] It is displayed with below-mentioned type (IIa) aliph atic substituted amino pyridinium derivative:

[Chemical Formula 2]

[In Formula, as for L2, number of carbon atoms being alkylen e group of the 1 to 20, or or, alkylene group and - O - , - S - , - CO - , the - SO2 - , - NR - , alkenylene group , number of carbon atoms where consist alkynylene group or thearylene group of combination being connecting group of divalent of 1 to 20, as for R, hydrogen atom or number of carbon atoms being alkyl group of 1 to 6, tobe; R3 and R4, in respective independence, number of carbon atoms is aliphatic group of the 1 to 8, or or, connects with R3 and R4 and nitrogen-containing heterocycle is formed; As for X, being a anion, to be; And, As for Z, carboxyl , phenyl , p - cyano substituted phenyl , p - halogen substituted phenyl , p - nitro substituted phenyl and p position phenyl and the p position where number of carbon atoms is substituted with alkyl group of 1 to 10the phenyl and

案原子数が1万至10のアルキル基、炭素原子数が1万至10のアルコキシ基、炭素原子数が2万至11のアルコキシカルボニル基、炭素原子数が7万至13のアリールオキシカルボニル基、炭素原子数が4万至13のアルコキシカルボニルビニル基または炭素原子数が9万至15のアリールオキシカルボニルビニル基である]。

【請求項3】 下記式(Ib)で表される脂肪族置換アミノピリジニウム誘導体:

【化3】

$$(Ib) \qquad \underset{X^{\Theta} \xrightarrow{\mathbb{R}^2}}{Y^{-L^1 \xrightarrow{\mathbb{N}}}} \mathbb{R}^{1}$$

[式中、L1は、炭素原子数が1万至20の二価の連結基であり; R1 およびR2は、それぞれ独立に、炭素原子数が1万至8の脂肪族基であるか、あるいは、R1とR2とが結合して含窒素複素環を形成し; Xは、アニオンであり; そして、Yは、炭素原子数が4万至20のフッ素置換アルキル基、3箇所以上で分岐している炭素原子数が6万至30のアルキル基またはステロイド構造を含む脂肪族基である]。

【請求項4】 下記式(IIb)で表される脂肪族置換アミノピリジニウム誘導体:

【化4】

$$(IIb) \qquad \begin{array}{c} & \\ & & \\$$

[式中、 L^3 は、炭素原子数が1万至20のアルキレン基であるか、あるいは、アルキレン基と-O-、-S-、-CO-、 $-SO_2-$ 、-NR-、アルケニレン基、アルキニレン基またはアリーレン基との組み合わせからなる炭素原子数が1万至20の二価の連結基であって、Rは、水素原子または炭素原子数が1万至6のアルキル基であり: R^3 および R^4 は、それぞれ独立に、炭素原子数が1万至8の脂肪族基であるか、あるいは、 R^3 と R^4 とが結合して含窒素複素環を形成し;Xは、アニオンであり:そして、Yは、炭素原子数が4万至20のフッ素置換アルキル基、3箇所以上で分岐している炭素原子数が6万至30のアルキル基またはステロイド構造を含む脂肪族基である]。

number of carbon atoms where number of carbon atoms is substituted with alkoxy group of 1 to 10 alkyl group of 1 to 10, number of carbon atoms alkoxy group of 1 to 10, the number of carbon atoms alkoxy carbonyl group of 2 to 11, number of carbon atoms aryloxy carbonyl group of 7 to 13, the number of carbon atoms alkoxy carbonyl vinyl group or number of carbon atoms of 4 to 13 being aryloxy carbonyl vinyl group of the9 to 15, it is].

[Claim 3] It is displayed with below-mentioned Formula (Ib) ali phatic substituted amino pyridinium derivative:

[Chemical Formula 3]

[In Formula, as for L1, number of carbon atoms being connect ing group of divalent of 1 to 20, to be; R1 and R2, in respective independence, number of carbon atoms is aliphatic group of the 1 to 8, or or, connects with R1 and R2 and it forms nitrogencontaining heterocycle and; the X is anion and; and, Y, number of carbon atoms being a aliphatic group towhich fluorine-substituted alkyl group of 4 to 20 and number of carbon atoms which has diverged withrespect to 3 reason include alkyl group or steroid structure of 6 to 30, it is].

[Claim4] It is displayed with below-mentioned Formula (IIb) al iphatic substituted amino pyridinium derivative:

[Chemical Formula 4]

[In Formula, as for L3, number of carbon atoms being alkylen e group of the 1 to 20, or or, alkylene group and -O-, -S-, -CO-, the -SO2-, -NR-, alkenylene group, number of carbon atoms where consist alkynylene group or thearylene group of combination being connecting group of divalent of 1 to 20, as for R, hydrogen atom or number of carbon atoms being alkyl group of 1 to 6, tobe; R3 and R4, in respective independence, number of carbon atoms is aliphatic group of the 1 to 8, or or, connects with R3 and R4 and it forms nitrogen-containing heterocycle and; the X is anion and; and, Y, number of carbon atoms being a aliphatic group towhich fluorine-substituted alkyl group of 4 to 20 and number of carbon atoms which has diverged withrespect to 3 reason include alkyl group or steroid structure of 6 to 30, it is].

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、脂肪族置換アミノピリジニウム誘導体に関する。特に本発明は、液晶化合物の配向傾斜角を制御できる脂肪族置換アミノピリジニウム誘導体に関する。

[0002]

【従来の技術】液晶化合物は液晶層を形成すると、条件によって液体のような流動性と結晶のような規則的な分子配列とを示す。液晶化合物には、液晶表示装置を含む様々な用途(液晶デバイス)がある。いずれの用途においても、液晶化合物の分子配列(配向)制御が重要である。液晶の配向には、ホメオトロピック配向、ホモジニアス配向、ティルト配向、ハイブリッド配向、ツイスト配向、プレーナ配向、フォーカルコニック配向の7種類が知られている(液晶の基礎と応用、工業調査会出版(1991年)記載)。

【0003】液晶の配向は、一般に液晶の種類と配向処 理とによって決定される。従来の配向処理(液晶の基礎 と応用、工業調査会出版(1991年)記載)は、基板 表面に対して実施する。配向処理には、様々な方法が提 案されており、例えば、垂直、あるいは平行配向させる 方法として、Appl. Phys. Lett. 誌、第27巻、268頁 (1975年)、 Appl. Phys. Lett. 誌、第29巻、6 7頁 (1976年)、 Appl. Phys. Lett. 誌、第22巻 、111頁(1973年)等にはカルボン酸クロム錯体 や有機シラン等の配向剤を基板面に化学吸着させる方法 応用物理誌、第43巻、18頁(1974年)、 Ph ys. Rev. Lett. 誌、第25巻、67頁(1976年)等 には配向剤を基板面に物理吸着させる方法、Appl. Phys . Lett. 誌、第24巻、297頁(1974年) 等には低 分子量物質をプラズマ放電で基板面に重合付着させる方 法、J. Appl. Phys. 誌、第47、1270頁(1976 年)等には高分子量物質を高電界の作用で基板面に重合 付着させる方法が開示されている。次に、傾斜平行配向 させる方法として Appl. Phys. Lett. 誌、第25巻、4 79頁(1974年)等には基板面に斜めの角度から酸 化珪素等の酸化物を蒸着させる斜め蒸着法が、傾斜垂直 配向させる方法として前記の斜め蒸着法と垂直配向剤を 併用する方法が開示されている。傾斜垂直配向させる方 法としては、他に基板面を回転させながら斜めの角度か

[Description of the Invention]

[0001]

[Technological Field of Invention] This invention regards aliphatic substituted amino pyridinium derivative. Especially this invention regards aliphatic substituted amino pyridinium derivative which can control theorientation tilt angle of liquid crystal compound.

[0002]

[Prior Art] Liquid crystal compound when liquid crystal layer is f ormed, shows with fluidity like theliquid with condition and regular molecular alignment like crystal. There is various application (liquid crystal device) which include liquid crystal display equipment in liquid crystal compound. Regarding whichever application, molecular alignment (Orientation) control of liquid crystal compound is important. 7 types of homeotropic orientation, homogenous orientation, tilt orientation, hybrid orientation, twist orientation, planar orientation and four cull ¬ nick orientation is known in orientation of liquid crystal, (foundation and application and Kogyo Chosakai Publishing (1991) statement of liquid crystal).

[0003] Orientation of liquid crystal generally is decided by with types and the orientation treatment of liquid crystal. It executes conventional orientation treatment (fundamentals and application and Kogyo Chosakai Publishing (1991) statement of liquid crystal), vis-a-vis substrate surface. Method various method being proposed by orientation treatment, for exampleverticality or as method which parallel orientation is done, the Applied Physics Letters magazine, Vol. 27, 268 page (1975) and Applied Physics Letters magazine, the Vol.29, 67 page (1976) and Applied Physics Letters magazine, in Vol.22 and 111 page (1973)etc carboxylic acid chromium complex and organosilane or other alignment agent in substrate surface chemical adsorption doing. Oyobutsuri (Applied Physics) magazine, Volume 43, 18 page (1974) and Phys. rev. Lett. magazine, themethod physical adsorption of doing alignment agent to Vol. 25 and 67 page (1976) etc inthe substrate surface. Applied Physics Letters magazine, in Vol.24 and 297 page (1974) etc low molecular weight substance themethod where with plasma discharge you polymerize deposit in substrate surface. method which in action of high electric field you polymerize deposits in the substrate surface has been disclosed high molecular weight substance in Journal of Applied Physics (0021-8979, JAPIAU) magazine and 4th 7, 1 270 page (1976)etc. Applied Physics Letters magazine, inclination

ら酸化珪素等の酸化物を蒸着させる斜め蒸着法が第6回 液晶討論会要旨集、96頁(1980年)に開示されて いる。

【0004】以上のように様々な配向技術が提案され、 液晶性化合物を傾斜配向させる技術も開示されている。 しかしながら、傾斜角の制御という観点からはいずれも 十分ではなく、容易に液晶性化合物の配列傾斜角を制御 できる傾斜角制御剤の開発が望まれていた。

【0005】本発明の化合物と構造的に関連する化合物としては、W09840375号、W09733882号、米国特許4978659号には、側鎖末端にジメチルアミノピリジウム基を有する1ーアザビシクロ (3.2.0) ヘプタン誘導体が医薬用途として開示されている。しかしながら、これらの刊行物には本発明の化合物は何ら具体的に開示も示唆されていない。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】本発明の課題は、容易に液晶性化合物の配列傾斜角を制御できる化合物を提供することにある。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明は、下記式 (la) で表される脂肪族置換アミノピリジニウム誘導体を提供する。

[0008]

【化5】

$$Z \xrightarrow{L^1-N} X^{\Theta} \xrightarrow{R^2} R^{1}$$

【0009】 [式中、L¹は、炭素原子数が1万至20の二価の連結基であり;R¹ およびR² は、それぞれ独立に、炭素原子数が1万至8の脂肪族基であるか、あるいは、R¹とR²とが結合して含窒素複素環を形成し;

vapor deposition method which in substrate surface vapor deposition does the silicon oxide or other oxide to Vol. 25 and 479 page (1974) etc from angle of inclination, the aforementioned inclination vapor deposition method and method which jointly uses perpendicularly orienting agent is disclosed as method which inclined perpendicular orientation is done next, as themethod which inclined parallel orientation is done. inclination vapor deposition method which in other things while turning, silicon oxide or other oxide vapor deposition does substrate surface from angle of inclination as method which the inclined perpendicular orientation is done, is disclosed in 6th liquid crystal forum abstracts and 96 page (1980).

[0004] Like above various orientation technology are proposed, inclinedorientation is done also technology which has been disclosed liquid crystal compound. But, none was a fully from viewpoint, control of tilt angle, development of tilt angle regulator which can control arrangement tilt angle of the liquid crystal compound easily was desired.

[0005] 1 - azabicyclo (3.2.0) heptane derivative which possess es dimethylamino pyridium basis in side chain end it is disclosed in WO 9840375 number, WO 9733882 number and U.S. Patent 4978659 numberas compound of this invention and compound which it is related to the structural, as pharmaceutical application. But, as for compound of this invention what either disclosure is not suggested to these publication concretely.

[0006]

[Problems to be Solved by the Invention] Problem of this invention is to offer compound which can control thearrangement tilt angle of liquid crystal compound easily.

[0007]

[Means to Solve the Problems] This invention offers aliphatic s ubstituted amino pyridinium derivative which is displayed with below-mentionedtype (Ia).

[0008]

[Chemical Formula 5]

[0009] [In Formula, as for L1, number of carbon atoms being connecting group of divalent of 1 to 20, to be; R1 and R2, in respective independence, number of carbon atoms is aliphatic group of the 1 to 8, or or, connects with R1 and R2 and

[0010]

【化6】

(IIa)
$$z - \sqrt{\sum_{O-L^2-N} \bigoplus_{N=4}^{\Theta} \chi^{\Theta}}$$

【0011】 [式中、L²は、炭素原子数が1乃至20 のアルキレン基であるか、あるいは、アルキレン基と一 ${\tt O-,-S-,-CO-,-SO_2-,-NR-,}{\tt 7}{\tt N}$ ケニレン基、アルキニレン基またはアリーレン基との組 み合わせからなる炭素原子数が1乃至20の二価の連結 基であって、Rは、水素原子または炭素原子数が1乃至 6のアルキル基であり; R3 およびR4 は、それぞれ独 立に、炭素原子数が1乃至8の脂肪族基であるか、ある いは、R3とR4とが結合して含窒素複素環を形成し; Xは、アニオンであり;そして、Zは、カルボキシル、 フェニル、pーシアノ置換フェニル、pーハロゲン置換 フェニル、pーニトロ置換フェニル、p位が炭素原子数 が1乃至10のアルキル基で置換されたフェニル、p位 が炭素原子数が1乃至10のアルコキシ基で置換された フェニル、炭素原子数が1乃至10のアルキル基、炭素 原子数が1乃至10のアルコキシ基、炭素原子数が2乃 至11のアルコキシカルポニル基、炭素原子数が7乃至 13のアリールオキシカルポニル基、炭素原子数が4万 至13のアルコキシカルボニルビニル基または炭素原子 数が9乃至15のアリールオキシカルボニルビニル基で ある]。さらに、本発明は、下記式(1b)で表される 脂肪族置換アミノピリジニウム誘導体も提供する。

[0012]

nitrogen-containing heterocycle is formed; As for X, being a anion, to be; And, As for Z, phenyl and number of carbon atoms where phenyl and number of carbon atoms where carboxyl, the phenyl, cyano substituted phenyl, halogen substituted phenyl, nitro substituted phenyl and number of carbon atoms are substituted with alkyl group of 1 to 10 are substituted with alkoxy group of 1 to 10 are substituted with alkoxy group of 1 to 10, number of carbon atoms alkoxy group of 2 to 11, number of carbon atoms alkoxy carbonyl group of 2 to 11, number of carbon atoms aryloxy carbonyl group of 7 to 13, the number of carbon atoms alkoxy carbonyl vinyl group or number of carbon atoms of 4 to 13 being aryloxy carbonyl vinyl group of the9 to 15, it is]. In addition, this invention offers also aliphatic substituted amino pyridinium derivative which is displayed withthe below-mentioned type (IIa).

[0010]

[Chemical Formula 6]

[0011] [In Formula, as for L2, number of carbon atoms being alkylene group of the 1 to 20, or or, alkylene group and - O-, -S-, -CO-, the -SO2-, -NR-, alkenylene group, number of carbon atoms where consist alkynylene group or thearylene group of combination being connecting group of divalent of 1 to 20, asfor R, hydrogen atom or number of carbon atoms being alkyl group of 1 to 6, tobe; R3 and R4, in respective independence, number of carbon atoms is aliphatic group of the 1 to 8, or or, connects with R3 and R4 and nitrogen-containing heterocycle is formed; As for X, being a anion, to be; And, As for Z, carboxyl, phenyl, p-cyano substituted phenyl, phalogen substituted phenyl, p - nitro substituted phenyl and p position phenyl and the p position where number of carbon atoms is substituted with alkyl group of 1 to 10the phenyl and number of carbon atoms where number of carbon atoms is substituted with alkoxy group of 1 to 10 alkyl group of 1 to 10, number of carbon atoms alkoxy group of 1 to 10, the number of carbon atoms alkoxy carbonyl group of 2 to 11, number of carbon atoms aryloxy carbonyl group of 7 to 13, the number of carbon atoms alkoxy carbonyl vinyl group or number of carbon atoms of 4 to 13 being aryloxy carbonyl vinyl group of the9 to 15, it is]. Furthermore, this invention offers also aliphatic substituted amino pyridinium derivative which is displayed with the below-mentioned Formula (Ib).

[0012]

【化7】

 $(Ib) \qquad \underset{X^{\Theta} \xrightarrow{\mathbb{R}^{2}}}{\underset{\mathbb{R}^{2}}{\overset{\oplus}{\bigvee}}} \mathbb{R}^{1}$

【0013】 [式中、L¹は、炭素原子数が1万至20の二価の連結基であり: R¹ およびR² は、それぞれ独立に、炭素原子数が1万至8の脂肪族基であるか、あるいは、R¹ とR² とが結合して含窒素複素環を形成し; Xは、アニオンであり:そして、Yは、炭素原子数が4万至20のフッ素置換アルキル基、3箇所以上で分岐している炭素原子数が6万至30のアルキル基またはステロイド構造を含む脂肪族基である]。さらにまた、本発明は、下記式(IIb)で表される脂肪族置換アミノピリジニウム誘導体も提供する。

[0014]

【化8】

【0015】 [式中、 L^3 は、炭素原子数が1乃至20のアルキレン基であるか、あるいは、アルキレン基とのー、 $-SO_2$ ー、-NRー、アルケニレン基、アルキニレン基またはアリーレン基との組み合わせからなる炭素原子数が1乃至20の二価の連結基であって、Rは、水素原子または炭素原子数が1乃至6のアルキル基であり; R^3 および R^4 は、それぞれ独立に、炭素原子数が1乃至8の脂肪族基であるか、あるいは、 R^3 と R^4 とが結合して含窒素複素環を形成し;Xは、アニオンであり;そして、Yは、炭素原子数が4乃至20のフッ素置換アルキル基、3箇所以上で分岐している炭素原子数が6乃至30のアルキル基またはステロイド構造を含む脂肪族基である]。

[0016]

【発明の実施の形態】本発明者は、研究の結果、液晶性 化合物の配列傾斜角を容易に制御する機能を有する化合 物として、下記式 (Ia) または (Ib) で表される脂 肪族置換アミノピリジニウム誘導体を見いだした。 [Chemical Formula 7]

[0013] [In Formula, as for L1, number of carbon atoms being connecting group of divalent of 1 to 20, to be; R1 and R2, in respective independence, number of carbon atoms is aliphatic group of the 1 to 8, or or, connects with R1 and R2 and it forms nitrogen-containing heterocycle and; the X is anion and; and, Y, number of carbon atoms being a aliphatic group towhich fluorine-substituted alkyl group of 4 to 20 and number of carbon atoms which has diverged with respect to 3 reason include alkyl group or steroid structure of 6 to 30, it is]. Furthermore and, this invention offers also aliphatic substituted amino pyridinium derivative which is displayed with belowmentioned Formula (IIb).

[0014]

[Chemical Formula 8]

[0015] [In Formula, as for L3, number of carbon atoms being alkylene group of the 1 to 20, or or, alkylene group and - O - , - S - , - CO - , the - SO2 - , - NR - , alkenylene group , number of carbon atoms where consist alkynylene group or thearylene group of combination being connecting group of divalent of 1 to 20, asfor R, hydrogen atom or number of carbon atoms being alkyl group of 1 to 6, tobe; R3 and R4, in respective independence, number of carbon atoms is aliphatic group ofthe 1 to 8, or or, connects with R3 and R4 and it forms nitrogencontaining heterocycle and; the X is anion and; and, Y, number of carbon atoms being a aliphatic group towhich fluorine-substituted alkyl group of 4 to 20 and number of carbon atoms which has diverged withrespect to 3 reason include alkyl group or steroid structure of 6 to 30, it is].

[0016]

[Errbodiment of Invention] This inventor below-mentioned for mula (Ia) or discovered aliphatic substituted amino pyridinium derivative which is displayed with (Ib) result of research, as compound which possesses the function which controls arrangement tilt angle of liquid crystal compound easily.

[0017]

【化9】

$$Z \xrightarrow{I \to N} X^{\Theta} \xrightarrow{R^2} R^1$$

【0018】式(Ia)において、L1は、炭素原子数が1乃至20の二価の連結基である。L1は、アルキレン基と-O-、-S-、-CO-、-SO2-、-NR-、アルケニレン基、アルキニレン基またはアリーレン基との組み合わせからなる炭素原子数が1乃至20の二価の連結基であることが好ましい。Rは、水素原子または炭素原子数が1乃至6のアルキル基である。L1が組み合わせからなる二価の連結基の場合、組み合わせの最もベンゼン環側が-O-または-S-であることが好ましく、-O-であることが特に好ましい。

【0019】以下に、連結基の例を示す。左側がベンゼン環に結合し、右側がピリジニウム環に結合する。

L1:-0-アルキレン基-

L2:-0-アルキレン基-0-C0-アルキレン基-

L3:-〇-С〇-アルキレン基-

【0020】式(Ia)において、R¹およびR²は、 それぞれ独立に、炭素原子数が1乃至8の脂肪族基であ るか、あるいは、R1とR2とが結合して含窒素複素環 を形成し。脂肪族基は、アルキル基、置換アルキル基、 アルケニル基、置換アルケニル基、アルキニル基および 置換アルキニル基を含む。環状脂肪族基よりも鎖状脂肪 族基の方が好ましい。R1 およびR2 は、それぞれ独立 に、アルキル基、置換アルキル基、アルケニル基または 置換アルケニル基であることが好ましく、アルキル基ま たは置換アルキル基であることがさらに好ましく、アル キル基であることが最も好ましい。R1およびR2の炭 素原子数は、1乃至7であることが好ましく、1乃至5 であることがさらに好ましく、1乃至4であることが最 も好ましい。脂肪族基の例には、メチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル、シクロプロピル、nーブチル 、sec-ブチル、t-ブチル基、シクロブチル基、シクロ プロピルメチル、nーペンチル、ネオペンチル、nーへ キシル、シクロヘキシルおよび n - ヘプチルが含まれる 。R1とR2とが結合して形成する含窒素複素環は、5 員環または6員環であることが好ましい。

[0017]

[Chemical Formula 9]

[0018] In type (la), as for L1, number of carbon atoms is connecting group of divalent of 1 to 20. As for L1, alkylene group and - O-, -S-, -CO-, the -SO2-, -NR-, alkenylene group, it is desirable for number of carbon atoms whereconsist alkynylene group or arylene group of combination to be connecting group of the divalent of 1 to 20. As for R, hydrogen atom or number of carbon atoms is alkyl group of 1 to 6. When it is a connecting group of divalent where L1 consists of combination, it is desirable most for benzene ring side of combination to bethe - O- or - S-, especially it is desirable to be a - O-.

[0019] Below, example of connecting group is shown. left side connects to benzene ring, right side connects to pyridinium ring.

L1: - O - alkylene group -

L2: - O - alkylene group - O - CO - alkylene group -

L3: - O - CO - alkylene group -

[0020] In type (Ia), R1 and R2, in respective independence, nu mber of carbon atomsis aliphatic group of 1 to 8, or or, connects with R1 and R2 and thenitrogen-containing heterocycle is formed. aliphatic group, includes alkyl group, substituted alkyl group, alkenyl group, substituted alkenyl group, the alkynyl group and substituted alkinyl group, chain aliphatic group is more desirable in comparison with cycloaliphatic group. As for R1 and R2, in respective independence, it is desirable tobe a alkyl group, a substituted alkyl group, a alkenyl group or a substituted alkenyl group. furthermore it is desirable to be a alkyl group or a substituted alkyl group, it is most desirable to be a alkyl group. As for number of carbon atoms of R1 and R2, it is desirable to be a 1 to 7, furthermore it is desirable to be a 1 to 5, it is most desirable to be a1 to 4. methyl, ethyl, n-propyl, isopropyl, cyclopropyl, n-butyl, the s-butyl, t-butyl group, cyclobutyl group, cyclopropyl methyl, n-pentyl, neopentyl, the nhexyl, cyclohexyl and n - heptyl are included in example of the aliphatic group. Connecting with R1 and R2, as for nitrogen-containing heterocycle which is formed, it is desirable to be a 5-member ring or 6-member ring.

【〇〇21】式(1a)において、Xは、アニオンである。アニオンの例には、塩素イオン、臭素イオン、ヨウ 紫イオン、pートルエンスルホニウムイオンおよびペン ゼンスルホニウムイオンが含まれる。

【0022】式(la)において、Zは、カルボキシル 、フェニル、シアノ置換フェニル、ハロゲン置換フェニ ル、ニトロ置換フェニル、炭素原子数が1乃至10のア ルキル基で置換されたフェニル、炭素原子数が1乃至1 **0のアルコキシ基で置換されたフェニル、炭素原子数が** 1乃至10のアルキル基、炭素原子数が1乃至10のア ルコキシ基、炭素原子数が2乃至11のアルコキシカル ボニル基、炭素原子数が7乃至13のアリールオキシカ ルポニル基、炭素原子数が4万至13のアルコキシカル ボニルビニル基または炭素原子数が9乃至15のアリー ルオキシカルボニルビニル基である。カルボキシル、フ ェニル、シアノ置換フェニル、ハロゲン置換フェニル、 ニトロ置換フェニル、炭素原子数が1乃至10のアルキ ル基で置換されたフェニル、炭素原子数が1乃至10の アルコキシ基で置換されたフェニル、炭素原子数が2万 至11のアルコキシカルポニル基、炭素原子数が7万至 13のアリールオキシカルボニル基、炭素原子数が4万 至13のアルコキシカルボニルビニル基または炭素原子 数が9万至15のアリールオキシカルボニルビニル基が 好ましい。上記アリールオキシカルボニル基およびアリ ールオキシカルボニルビニル基のアリール部分は、置換 基を有していてもよい。置換基の例には、シアノ、ハロ ゲン原子、ニトロ、炭素原子数が1万至7のアルキル基 、炭素原子数が1乃至7のアルコキシ基および炭素原子 数が6万至12のアリール基が含まれる。

【0023】下記式(IIa)で表される脂肪族置換アミノピリジニウム誘導体が特に好ましい。

[0024]

【化10】

(IIa)
$$z - (-1)^{\Theta} - (-1)^{A^3} = (-1)^{A^$$

【0025】式(IIa)において、L²は、炭素原子数が1万至20のアルキレン基であるか、あるいは、アルキレン基と-O-、-SO₂-、-NR-、アルケニレン基、アルキニレン基またはアリーレン基との組み合わせからなる炭素原子数が1万至20の二価の連結基である。Rは、水素原子または炭素原子数が1万至6のアルキル基である。式(IIa)において

[0021] In type (Ia), X is anion. chlorine ion, bromine ion, i odide ion, p - toluene sulfonium ion and benzene sulfonium ion are included in example of anion.

[0022] In type (Ia) putting, As for Z, phenyl and number of ca rbon atoms where phenyl and number of carbon atoms where carboxyl, the phenyl, cyano substituted phenyl, halogen substituted phenyl, nitro substituted phenyl and number of carbon atoms are substituted with alkyl group of 1 to 10 are substituted with alkoxy group of 1 to 10 alkyl group of 1 to 10, number of carbon atoms alkoxy group of 1 to 10, the number of carbon atoms alkoxy carbonyl group of 2 to 11, number of carbon atoms aryloxy carbonyl group of 7 to 13, the number of carbon atoms alkoxy carbonyl vinyl group or number of carbon atoms of 4 to 13 is aryloxy carbonyl vinyl group of the9 to 15. phenyl and number of carbon atoms where phenyl and number of carbon atoms where carboxyl, the phenyl, cyano substituted phenyl, halogen substituted phenyl, nitro substituted phenyl and number of carbon atoms are substituted with alkyl group of 1 to 10 are substituted with alkoxy group of 1 to 10 alkoxy carbonyl group of 2 to 11, number of carbon atoms aryloxy carbonyl group of 7 to 13, the number of carbon atoms alkoxy carbonyl vinyl group or number of carbon atoms of 4 to 13 aryloxy carbonyl vinyl group of 9 to 15is desirable. As for above-mentioned aryloxy carbonyl group and aryl portion of aryloxy carbonyl vinyl group, optionally substituted. cyano, halogen atom, nitro and number of carbon atoms alkyl group of 1 to 7,the number of carbon atoms alkoxy group and number of carbon atoms of 1 to 7 aryl group of 6 to 12are included in example of substituent.

[0023] Aliphatic substituted amino pyridinium derivative which is displayed with below-mentioned type (IIa)especially is desirable.

[0024]

[Chemical Formula 10]

[0025] In type (IIa), as for L2, number of carbon atoms is alk ylene group of 1 to 20, or or, alkylene group and - O - , - S - , - CO - , - SO2 - , the - NR - , alkenylene group , number of carbon atoms where consist alkynylene group or arylene group of the combination is connecting group of divalent of 1 to 20. As for R, hydrogen atom or number of carbon atoms is alkyl group of 1 to 6. In type (IIa), R3 and R4, in respective

、R3 およびR4 は、それぞれ独立に、炭素原子数が1 乃至8の脂肪族基であるか、あるいは、R3 とR4 とが 結合して含窒素複素環を形成する。式(IIa)において、スは、アニオンである。式(IIa)において、スは、カルボキシル、フェニル、pーシアノ置換フェニル、pーハロゲン置換フェニル、pーニトロ置換フェニル、p位が炭素原子数が1乃至10のアルキルとで置換コキンとででである。 基で置換されたフェニル、炭素原子数が1乃至10のアルキル基、炭素原子数が1乃至10のアルポニル基、炭素原子数が1乃至10のアルポニル基、炭素原子数が7乃至13のアリールオキシカルボニルビニル基である。

[0026]

【化11】

$$(Ib) \qquad \underset{X^{\Theta} \longrightarrow \mathbb{R}^{2}}{\overset{\oplus}{\bigvee}} \mathbb{R}^{1}$$

【0027】式(1b)において、 L^1 は、炭素原子数が 1 乃至 20 の二価の連結基である。連結基の定義および例は、式(1a)の L^1 と同様である。式(1b)において、 R^1 および R^2 は、それぞれ独立に、炭素原子数が 1 乃至 8 の脂肪族基であるか、あるいは、 R^1 と R^2 とが結合して含窒素複素環を形成する。脂肪族基および含窒素複素環の定義および例は、式(1a)の R^1 および R^2 と同様である。式(1b)において、X は、アニオンである。アニオンの定義および例は、式(1a)のX と同様である。

independence, number of carbon atoms aliphatic group of 1 to 8, or or, connects with R3 and R4 and thenitrogencontaining heterocycle is formed. In type (IIa), X is anion. In type (IIa) putting, As for Z, carboxyl, phenyl, p-cyano substituted phenyl, p-halogen substituted phenyl, p-nitro substituted phenyl and p position phenyl and p positionwhere number of carbon atoms is substituted with alkyl group of 1 to 10 phenyl and number of carbon atoms where number of carbon atoms is substituted with alkoxy group of the1 to 10 alkyl group of 1 to 10, number of carbon atoms alkoxy group of 1 to 10, the number of carbon atoms alkoxy carbonyl group of 2 to 11, number of carbon atoms aryloxy carbonyl group of 7 to 13, the number of carbon atoms alkoxy carbonyl vinyl group or number of carbon atoms of 4 to 13 is aryloxy carbonyl vinyl group of 9 to 15.

[0026]

[Chemical Formula 11]

[0027] In Formula (Ib), as for L1, number of carbon atoms is c onnecting group of divalent of the 1 to 20. Definition and example of connecting group are similar to L1 of the type (Ia). In Formula (Ib), R1 and R2, in respective independence, number of carbon atoms is the aliphatic group of 1 to 8, or or, connects with R1 and R2 and nitrogen-containing heterocycle is formed. Definition and example of aliphatic group and nitrogen-containing heterocycle are similar to the R1 and R2 of type (Ia). In Formula (Ib), X is anion. Definition and example of anion are similar to X of the type (Ia).

[0028] In Formula (Ib), Y number of carbon atoms is aliphatic group to which fluorine-substituted alkyl group offthe 4 to 20 and number of carbon atoms which has diverged with respect to 3 reason include alkyl group or steroid structure of 6 to 30. As for number of carbon atoms of fluorine-substituted alkyl group, it is desirable to be a 4 to 10. As for ratio where hydrogen atom of alkyl group is substituted to thefluorine atom, it is desirable to be a 50 to 100 mole%, furthermore it is desirable tobe a 80 to 100 mole%. tetramethyl hexadecyl (Example and 3,7,11, 15 - tetramethyl hexadecyl) and trimethyl dodecyl (Example and 3,7,11 - trimethyl F decyl) is included in example of alkyl groupwhich has diverged with respect to 3 reason. steroid structure, ring structure where cyclopenta no hydro phenanthrene ring structure or portion of connection of ring becomes double bond is meant. As ring structure, derivative

JP 02037777A Machine Translation

の誘導体(例、スチグマステリル、βーシトステリル、 デヒドロキシコレステル) が含まれていてもよい。

【0029】下記式(川b)で表される脂肪族置換アミ ノピリジニウム誘導体が特に好ましい。

[0030]

【化12】

【0031】式 (IIb) において、L³は、炭素原子数 が1乃至20のアルキレン基であるか、あるいは、アル キレン基と一〇一、一S一、一〇〇一、一S〇,一、一 NR-、アルケニレン基、アルキニレン基またはアリー レン基との組み合わせからなる炭素原子数が1乃至20 の二価の連結基である。Rは、水素原子または炭素原子 数が1万至6のアルキル基である。式(11b)において 、R3 およびR4 は、それぞれ独立に、炭素原子数が1 乃至8の脂肪族基であるか、あるいは、R³とR⁴とが 結合して含窒素複素環を形成する。式(川b)において 、Xは、アニオンである。式(IIb)において、Yは、 炭素原子数が4乃至20のフッ素置換アルキル基、3箇 所以上で分岐している炭素原子数が6乃至30のアルキ ル基またはステロイド構造を含む脂肪族基である。

【0032】以下に、式(Ia) または(Ib) で表さ れる化合物の具体例を示す。

[0033]

【化13】

(Example and ス jp8 グ mass テ jp9 jp11, -ti jp7ステ p9 p11, dehydroxy $\neg \nu$ ester) of steroid structure may be included.

[0029] Aliphatic substituted amino pyridinium derivative which is displayed with below-mentioned Formula (IIb) especially is desirable.

[0030]

[Chemical Formula 12]

[0031] In Formula (IIb), as for L3, number of carbon atoms is alkylene group of 1 to 20, or or, alkylene group and - O - , - S - , -CO-, - SO2-, the - NR-, alkenylene group, number of carbon atoms where consist alkynylene group or arylene group of the combination is connecting group of divalent of 1 to 20. As for R, hydrogen atom or number of carbon atoms is alkyl group of 1 to 6. In Formula (IIb), R3 and R4, in respective independence, number of carbon atoms is the aliphatic group of 1 to 8, or or, connects with R3 and R4 and nitrogen-containing heterocycleis formed. In Formula (IIb), X is anion. In Formula (IIb), Y number of carbon atoms is aliphatic group to which fluorine-substituted alkyl group of the 4 to 20 and number of carbon atoms which has diverged with respect to 3reason include alkyl group or steroid structure of 6 to 30.

[0032] Below, formula (Ia) or embodiment of compound which is displayed withthe (Ib) is shown.

[0033]

[Chemical Formula 13]

[0034]

[0034]

【化14】

[Chemical Formula 14]

[0035]

[0035]

【化15】

[Chemical Formula 15]

[0036]

[0036]

【化16】

[Chemical Formula 16]

[0037]

[Chemical Formula 17]

(10)
$$CF_3 - (CF_2)_5 \longrightarrow O \longrightarrow O \longrightarrow CI$$

$$CH_3 \longrightarrow CH_3$$

[0038]

【化 1 8】 [Chemical Formula 18]

(11)

$$CF_3 - (CF_2)_8 \xrightarrow{\begin{subarray}{c} C_3H_7 & O \\ \hline \end{subarray}} O \xrightarrow{\begin{subarray}{c} C_3H_7 & O \\ \hline \end{subarray}} O \xrightarrow{\begin{subarray}{c} C_1 \\ \hline \end{subarray}}$$

[0039]

【化19】

[Chemical Formula 19]

(14)
$$CF_3$$
— $(CF_2)_5$ O
 CH_3 CH_3 CH_3

[0040]

[0040]

【化20】

[Chemical Formula 20]

【0041】式(Ia)で表される化合物は、以下に述べる方法で合成できる。最初に、下記式(V)で表される化合物を有機溶媒に溶解し、下記式(VII)で示される化合物を塩基存在下に反応させて、下記式(VII)で示される化合物を合成する。

[0042] (V) $Z-Ph-Y^1H$

式中、Zは式(Ia)と同じ定義を有し、Phはフェニレンであり、Y¹は酸素原子または硫黄原子である。

[0043] (VI) $X-L^1-X$

式中、L¹は式(Ia)と同じ定義を有し、Xは離脱して式(Ia)のXとなる離脱基である。

[0044] (VII) $Z-Ph-Y^1-L^1-X$

式中、Z、P h、Y¹、L 1 およびX は、それぞれ前記 と同じ定義を有する。

[0041] It can synthesize compound which is displayed with type (Ia), withthe method which is expressed below. First, it melts compound which is displayed with below-mentionedFormula (V) in organic solvent, it synthesizes compound which reacting underbase existing, is shown compound which is shown with thebelow-mentioned Formula (VI) with below-mentioned Formula (VII).

[0042] (V) Z-Ph-Y1 H

In Formula, Z formula (Ia) with has same definition, the Ph is ph envlene, Y1 is oxygen atom or sulfur atom

[0043] (VI) X-L1-X

In Formula, L1 formula (Ia) with has same definition, the X sep arating, is disassociating group which becomes X of type (Ia).

[0044] (VII) Z-Ph-Y1-L1-X

In Formula, Z, Ph, Y1, L1 and Xhave same definition as respective description above.

【0045】上記有機溶媒の例には、テトラヒドロフラン、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、ジクロロメタンおよびアセトニトリルが含まれる。上記塩基の例には、炭酸カリウムおよびトリエチルアミンが含まれる。式(IV)の化合物は、1.5当量以上用いることが好ましい。反応温度は、通常-20℃から用いる溶媒の沸点である。反応は、遠流条件であることが好ましい。反応時間は通常10分~3日間であり、好ましくは1時間から1日間である。

【OO46】次に、得られた式(VII)の化合物と下記式 (VIII)で示される化合物とを有機溶媒中で反応させて、 式(1a)で示される化合物を製造することができる。

【0047】(VIII) Pr-NR¹R² 式中、Prは、ピリジニウム基であり、R¹およびR² は、式(I)と同じ定義を有する。有機溶媒の例には、テトラヒドロフラン、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、ジクロロメタン、クロロホルムおよびアセトニトリルが含まれる。ジクロロメタンおよびクロロホルムが好ましい。反応温度は、通常-20℃から用いる溶媒の沸点である。反応は、還流条件が好ましい。反応時間は通常10分~3日間であり、好ましくは1時間から1日間である。

【0048】上記式(VII)で示される化合物の代わりに、ベンゼン環上の置換基 Z の適切な前駆体、あるいは保護体からなる化合物を用い、製造過程で Z に変換してもよい。式(VII)で示される化合物の代わりに、下記式(IX)で示される化合物を用いて、下記式(X)で示される化合物を合成した後に、式(VII)で示される化合物に変換してもよい。

【 O O 4 9 】 (IX) X¹¹- L¹¹ 式中、L¹¹はL¹ - Xの前駆体であり、X¹¹は離脱基で ある。

【0050】(X) Z-Ph-Y¹-L¹¹ 式中、Z、Ph、Y¹ およびL¹¹は、それぞれ前記と同 じ定義を有する。

【0051】式(Ib)で表される化合物は、以下に述べる方法で合成できる。最初に、下記式(XI)で表される化合物と、下記式(XII)で示される化合物を塩基存在下の有機溶媒中で反応させて、下記式(XIII)で示される化合物を合成する。

[0045] tetrahydrofuran, dimethylformamide, dimethylaceta mide, dichloromethane and acetonitrile are includedin example of above-mentioned organic solvent. potassium carbonate and triethylamine are included in example of theabove-mentioned base. As for compound of Formula (IV), 1.5 equivalent or more it is desirable to use. reaction temperature is boiling point of solvent which usually is usedfrom- 20 °C. As for reaction, it is desirable to be a reflux condition. reaction time is 10 min to 3-day period usually, is 1 day from preferably 1 hour.

[0046] Next, it can produce compound which reacting in organic solvent, is shown with compound of Formula (VII) which is acquired and compound which is shown with below-mentioned Formula (VIII) with type (Ia).

[0047] (VIII) Pr - NR1 R2

In Formula, Pr is pyridinium group, R1 and R2 has samedefiniti on as Formula (I). tetrahydrofuran, dimethylformamide, dimethylacetamide, dichloromethane, chloroformand acetonitrileare included in example of organic solvent. dichloromethane and chloroform are desirable. reaction temperature is boiling point of solvent which usually is usedfrom-20 °C. As for reaction, reflux condition is desirable. reaction time is 10 min to 3-day period usually, is 1 day from preferably 1 hour.

[0048] It is possible in place of compound which is shown with above Formula (VII), to convert to Z with production process making use of compound which consists of appropriate precursor, or protective body of substituent Z on the benzene ring. After synthesizing compound which is shown with belowmentioned Formula (X) making use of compound which is shown with below-mentioned Formula (IX), it is possible in place of compound which is shown with the Formula (VII), to convert to compound which is shown with Formula (VII).

[0049] (IX) X11 - L11

In Formula, L11 is precursor of L1 - X, X11 is the disassociating group.

[0050](X) Z-Ph-Yi-Lii

In Formula, Z, Ph, Y1 and L11 have the same definition as respective description above.

[0051] It can synthesize compound which is displayed with Formula (Ib), withthe method which is expressed below. First, it synthesizes compound which reacting in organic solvent underbase existing, is shown compound which is shown with compound andthe below-mentioned Formula (XII) which are displayed with below-mentionedFormula (XI) with below-mentioned Formula (XIII).

式中、Yは式(Ib)と同じ定義を有し、X¹²は離脱基である。

【 O O 5 3 】 (XII) H-L¹-X¹³ 式中、L¹は式(Ib)と同じ定義を有し、X¹³は離脱 基である。

【 O O 5 4】(XIII) Y-L¹-X¹³式中、Y、L¹およびX¹³は、それぞれ前記と同じ定義を有する。

【0055】有機溶媒の例には、テトラヒドロフラン、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、ジクロロメタンおよびアセトニトリルが含まれる。塩基の例には、炭酸カリウムおよびトリエチルアミンが含まれる。反応温度は、通常-20℃から用いる溶媒の沸点である。反応は、還流条件が好ましい。反応時間は通常10分~3日間であり、好ましくは1時間から1日間である。

【0056】式 (XII)で示される化合物の代わりに、下記式 (XIV)で示される化合物とを塩基存在下にて有機溶媒中で反応し、下記式 (XV) で示される化合物を合成し、式(XIII)で示される化合物を製造こともできる。

【0057】 (XIV) H-L 1 -X 14 式中、L 1 は、前記と同じ定義を有し、X 14 はX 13 に変換可能な基である。

【 O O 5 8 】 (XV) Y - L¹ - X ¹ 4 式中、Y、L¹ および X ¹ ⁴は、前記と同じ定義を有する

【0059】式(XIII)で示される化合物と式(VIII)で示される化合物とを有機溶媒中で反応させて、式(Ib)で示される化合物を製造することができる。有機溶媒の例とには、テトラヒドロフラン、ジメチルホルムアミド、ジクロロメタン、クロスタン、クロロボルムが好ましい。反応温度は、通常-20℃から用いる溶媒の沸点である。反応は、還流条件が好ましい。反応時間は通常10分~3日間であり、好好ましくは1時間から1日間である。また、式(XII)あるい式(XV)で示される化合物が容易に入手できる場合、これらの化合物を出発原料として、式(Ib)で示される化合物を製造することもできる。

In Formula, Y has same definition as Formula (Ib), the X12 is disassociating group.

[0053] (XII) H-L1 - X13

In Formula, L1 has same definition as Formula (Ib), the X13 is d is associating group.

[0054] (XIII) Y-L1 - X13

In Formula, Y, L1 and X13 have same definition as respective d escription above.

[0055] tetrahydrofuran, dimethylformamide, dimethylaceta mide, dichloromethane and acetonitrile are includedin example of organic solvent. potassium carbonate and triethylamine are included in example of base. reaction temperature is boiling point of solvent which usually is usedfrom-20 °C. As for reaction, reflux condition is desirable. reaction time is 10 min to 3-day period usually, is 1 day from preferably 1 hour.

[0056] In place of compound which is shown with Formula (XII), compound whichunder base existing it reacts in organic solvent, is shown with compoundwhich is shown with belowmentioned Formula (XIV) with below-mentionedFormula (XV) is synthesized, also production thing can do compound which isshown with Formula (XIII).

[0057] (XIV) H-L1 - X14

In Formula, L1 has same definition as description above, the X1 4 is convertible group in X13.

[0058] (XV) Y-L1 - X14

In Formula, Y, L1 and X14 have same definition as description above.

[0059] It can produce compound which reacting in organic solvent, is shown withthe compound which is shown with Formula (XIII) and compound which is shownwith Formula (VIII) with Formula (Ib). tetrahydrofuran, dimethylformamide, dimethylacetamide, dichloromethane, chloroformand acetonitrileare included with in example of organic solvent. dichloromethane and chloroformare desirable. reaction temperature is boiling point of solvent which usually is usedfrom-20 °C. As for reaction, reflux condition is desirable. reaction time is 10 min to 3-day period usually, is 1 day from preferably 1 hour. In addition, when it can procure compound which is shown with the Formula (XII) or Formula (XV) easily, it is possible also to produce compound which is shown with Formula (Ib) with these compound as starting material.

[0060]

【実施例】 [実施例1]

(化合物1の合成) 1、8-ジブロモオクタン (8.72g) と2.73gの4-フェニルフェノールを75mLのアセトニトリルに溶解し、6.62gの炭酸カリウムを加えた。遠流下にて4時間攪拌した後に、ろ過により不溶物を除き、ろ液にヘキサンを加えて結晶化して2.62gの4'-(8-ブロモオクチルオキシ)-4ーピフェニルを得た。次に、得られた4'-(8-ブロモオクチルオキシ)-4ーピフェニル (1.81g)を20mLのクロロホルムに溶解し、0.61gの4ージメチルアミノピリジンを加えて遠流下にて8時間攪拌した。反応液を減圧下にて濃縮し、残留物を酢酸エチル、続いてアセトンで洗浄した後、アセトニトリルで再結晶をして1.20gの化合物1を得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ (300MHz, CDCl $_{3}$) δ 1. 4 - 1. 7 (m, 8H), 1. 8-2 .00 (m, 4H), 3. 26 (s, 6H), 3. 99 (t, 2H), 4. 32 (t, 2H), 6. 9-7. 0 (m, 4H), 7. 2-7. 4 (m, 1H), 7. 4 - 7. 5 (m, 2H), 7. 5-7. 6 (m, 4H), 8. 39 (d, 2H)

FAB-MS (m/e) (M—Br)+=403

【0061】[実施例2]

(化合物2の合成) 実施例1の4-フェニルフェノールを4'-ヒドロキシ-4-ビフェニルカルボニトリルに変え、後は実施例1と同様にして化合物2を合成した。

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ 1. 4 - 1.7 (m, 8H), 1.8-2 .00 (m, 4H), 3.20 (s, 6H), 3.93 (t, 2H), 4.28 (t, 2H), 6.9-7.0 (m, 4H), 7.4 - 7.5 (m, 2H), 7.5-7.7 (m, 4H), 8.35 (d, 2H)

FAB-MS (m/e) (M—Br)+=428

【0062】 [実施例3]

(化合物3の合成) 実施例1の1、8-ジブロモオクタンを1、10-ジクロロデカンに、4-フェニルフェノールを4-(4-ブロモフェニル) フェノールに、4-ジメチルアミノピリジンを4-ジエチルアミノピリジンに変え、後は実施例1と同様にして化合物3を合成した

FAB-MS (m/e) $(M-C1)^{+}=537$

【0063】[実施例4]

(化合物 4 の合成) 実施例 1 の 1、8 ージブロモオクタンを1,3-ジョードプロパンに、4 ーフェニルフェノール

[0060]

[Working Example(s)] [Working Example 1]

(Synthesis of compound 1) 4 - phenyl phenol of 1,8-di bromo o ctane (8.72g) and 2.73g was melted in acetonitrile of the75 ml, potassium carbonate of 6.62g was added. Under reflux 4 hours after agitating, due to filtrationexcluding insoluble matter, crystallization doing in filtrate including hexane, it acquired 4'-(8- bromo octyloxy)-4 - biphenyl of 2.62g. Next, it melted 4'-(8- bromo octyloxy)-4 - biphenyl (1.81g) which is acquired in chloroform ofthe 20 ml, 8-hour it agitated under reflux including 4-di methylamino pyridineof 0.61g. reaction mixture was concentrated under vacuum, residue ethyl acetate, continuously after washing with acetone, recrystallization was done with the acetonitrile and compound 1 of 1.20g was acquired.

1H-nnr (300 MHz, CDCl3) 1.4-1.7 (m, 8H), 1.8-2.00 (m, 4H), 3.26 (s, 6H), 3.99 (t, 2H), 4.32 (t, 2H), 6.9-7.0 (m, 4H), 7.2-7.4 (m, 1H), 7.4-7.5 (m, 2H), 7.5-7.6 (m, 4H), 8.39 (d, 2H)

FAB-MS (m/e) (M-Br)+=403

[0061] [Working Example 2]

(Synthesis of compound 2) 4 - phenyl phenol of Working Example 1 was changed into 4' - hydroxy-4 - biphenyl carbonitrile, compound 2 wassynthesized then to similar to Working Example 1.

1H-nnr (300 MHz , CDCl3) 1.4 - 1.7 (m, 8H), 1.8-2.00 (m, 4H), 3.20 (s, 6H), 3.93 (t, 2H), 4.28 (t, 2H), 6.9-7.0 (m, 4H), 7.4 - 7.5 (m, 2H), 7.5-7.7 (m, 4H), 8.35 (d, 2H)

FAB- MS (m/e) (M-Br)+=428

[0062] [Working Example 3]

(Synthesis of compound 3) 1,8-di bromo octane of Working Ex ample 1 in 1,10-di chloro decane, 4 - phenyl phenol in 4 - (4 - bromophenyl) phenol, 4-di methylamino pyridinewas changed into 4-di ethylamino pyridine, compound 3 was synthesized then to similarto Working Example 1.

FAB-MS (m/e) (M-Cl)+=537

[0063] [Working Example 4]

(Synthesis of compound 4) 1,8-di bromo octane of Working Ex ample 1 in 1,3-di iodo propane, 4 - phenyl phenol in 4 - (4 -

を4ー(4ーメトキシフェニル)フェノールに、4ージメチルアミノピリジンを4ーピロリジノピリジンに変え、後は実施例1と同様にして化合物4を合成した。

FAB-MS (m/e) (M-1)=389

【0064】 [実施例5]

(化合物5の合成)特開平8-27284号公報、ある いは「光を制御する次世代高分子・超分子」、高分子学 会編(2000年)記載の方法に準じて、4ーヒドロキ シ安息香酸メチルから4-(6-ヒドロキシヘキシルオキシ)-安息香酸メチルを合成した。得られた4-(6-ヒドロ キシヘキシルオキシ)-安息香酸メチル(2.52g)、を1 . 29gのN, N-ジイソプロピルエチルアミンを15mLのTHFに 溶解し、1.27gのクロロプロピオン酸クロリドのTHF溶液 (5mL)を滴下して、室温で5時間攪拌した。反応液を減 圧下にて濃縮し、残留物を酢酸エチルに溶解し、有機層 を1N-塩酸で洗浄した。有機層を硫酸ナトリウムで乾燥 した後、酢酸エチルを減圧下で留去し、残留物に15mLの クロロホルムを加え溶解し、1.22gの4-ジメチルアミ ノピリジンを加えて還流下にて5時間攪拌した。反応液 を1N-塩酸で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した後に減 圧下にて濃縮し、残留物を酢酸エチルで洗浄して0.64g の化合物5を得た。

FAB-MS (m/e) (M-C1)+=429

【0065】[実施例6]

(化合物6の合成) 4-ヒドロキシ安息香酸フェニルを 用いて、あとは実施例5と同様にして化合物6を得た。

FAB-MS (m/e) (M—C1)+=477

【0066】 [実施例7]

(化合物7合成) 4ーヒドロキシ安息香酸メチルをDMFに溶解し、炭酸カリウムを加えて攪拌した。100度に加熱し、クロロブチルアセテートを滴下して、室温で5時間攪拌した。反応液を水にあけ、得られた結晶をメタノールに50度に加熱して溶解し、1N-水酸化ナトリウム水溶液を加えた。1時間攪拌した後、反応液を水にあけ、濃塩酸を加えて液を酸性にした。得られた結晶を集め、4ー(4ーヒドロキシブチルオキシ)ー安息香酸を得た。得られた4ー(4ーヒドロキシブチルオキシ)ー安息香酸(2.10g)、を1.29gのN.N-ジイソプロピルエチルアミンを15mLのTHFに溶解し、1.27gのクロロプロピオン酸クロリドのTHF溶液(5mL)を滴下して、室温で5時間攪拌した。反応液を減圧下にて濃縮し、残留物を酢酸エチルに溶解し、

methoxyphenyl) phenol, 4-di methylamino pyridinewas changed into 4 - pyrrolidinopyridine, compound 4 was synthesized then to similarto Working Example 1.

FAB-MS (m/e) (M-I)+=389

[0064] [Working Example 5]

(Synthesis of compound 5) 4 - (6- hydroxy hexyloxy) - methyl benzoate was synthesized from 4 - hydroxybenzoic acid methyl Japan Unexamined Patent Publication Hei 8 - 27284 disclosure, or "Light is controlled next generation polymer * supermolecule", accordingto method which is stated in The Society of Polymer Science, Japan compilation (2000). 4-(6- hydroxy hexyloxy) - methyl benzoate (2.52g) which is acquired, it melted N, N- diisopropyl ethylamine of the 1.29g in THF of 15 ml, dripped THF solution (5 ml) of chloro propionyl chloride of the 1.27g, 5 hours agitated with room temperature. reaction mixture was concentrated under vacuum, residue was melted in the ethyl acetate, organic layer was washed with 1Nhydrochloric acid. After drying organic layer with sodium sulfate, it removed ethyl acetate under the vacuum, it melted in residue including chloroform of 15 ml, the5 hours it agitated under reflux including 4-di methylamino pyridine of 1,22g. You washed reaction mixture with 1N - hydrochloric acid, after drying with sodium sulfate, you concentrated under vacuum, residue was washed with ethyl acetate andthe compound 5 of 0. 64g was acquired.

FAB-MS (m/e) (M-Cl)+=429

[0065] [Working Example 6]

(Synthesis of compound 6) Compound 6 was acquired making us e of 4 - hydroxybenzoic acid phenyl, then to similar to the Working Example 5.

FAB- MS (m/e) (M-Cl)+=477

[0066] [Working Example 7]

(Compound 7 synthesis) It melted 4 - hydroxybenzoic acid met hyl in DMF, it agitated including potassium carbonate. It heated to 10 0 degrees, dripped chloro butyl acetate, 5 hours agitated with the room temperature. You opened reaction mixture to water, crystal which isacquired you heated to 5 0 degrees in methanol and melted, added the 1 N- sodium hydroxide water solution. I hour after agitating, reaction mixture was opened to water, theliquid was designated as acidity including concentrated hydroxhloric acid. crystal which is acquired was gathered, 4 - (4 - hydroxybutyl oxy) - benzoic acid wasacquired. 4 - (4 - hydroxybutyl oxy) - benzoic acid (2.10g) which is acquired, it melted N, N- diisopropyl ethylamine of the 1.29g in THF of 15 ml, dripped THF solution (5 ml) of

有機層を1N-塩酸で洗浄した。有機層を硫酸ナトリウムで乾燥した後、酢酸エチルを減圧下で留去し、残留物に15mLのクロロホルムを加え溶解し、1.22gの4ージメチルアミノピリジンを加えて還流下にて5時間撹拌した。反応液を1N-塩酸で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した後に減圧下にて濃縮し、残留物を酢酸エチルで洗浄して0.44gの化合物7を得た。

¹H-NMR (300MHz. CDC1₃) δ 1.71 (br. 4H), 2.98 (t. 2H), 3.16 (s, 6H), 4.01(t, 2H), 4.08 (t, 2H), 4.39 (t, 2H), 6.37 (d, 1H), 6.93, (d, 2H), 7.02 (d, 2 H), 7.53 (d, 1H), 7.62 (d, 2H), 8.29 (d, 2H)

FAB-MS (m/e)

(M-CI) = 413

【0067】[実施例8]

(化合物8の合成) メタンスルホニルクロリド (0.58g)を1mLのTHFに溶解し、氷冷下にて実施例7の方法で得 られた4-(4-(3-クロロプロパノイルオキシ)ブチル オキシ)-安息香酸(1.63g)とN,N-ジイソプロピルエチ ルアミン (0.65g) のTHF溶液 (3mL) を滴下した。2時 間撹拌した後、50mLのメタノールを加え、さらに4時間 攪拌した。反応液を減圧下にて濃縮し、残留物を酢酸エ チルに溶解し、有機層を水で洗浄した。有機層を硫酸マ グネシウムで乾燥した後、酢酸エチルを減圧下で留去し 、残留物をシリカゲルクロマトグラフィー (溶離液:へ キサン/酢酸エチル=2/1)で精製し、1.28gの4-(4-(3-クロロプロパノイルオキシ)ブチルオキシ)-安 息香酸メチルを得た。得られた4-(4-(3-クロロプロ パノイルオキシ) ブチルオキシ) - 安息香酸メチル (1.23 g)に10mLのクロロホルムを加え溶解し、0.44gの4-ジメチルアミノピリジンを加えて還流下にて6時間攪拌 した。反応液を1N-塩酸で洗浄し、硫酸マグネシウムで 乾燥した後に減圧下にて濃縮し、残留物を酢酸エチルで 洗浄して0.98gの化合物8を得た。

FAB-MS (m/e) $(M-C1)^{+}=427$

【0068】 [実施例9]

(化合物9の合成) 実施例8において、メタノールをフェノールに変え、あとは実施例8と同様にして化合物9を得た。

chloro propionyl chloride of the 1.27g, 5 hours agitated with room temperature. reaction mixture was concentrated under vacuum, residue was melted in the ethyl acetate, organic layer was washed with 1N - hydrochloric acid. After drying organic layer with sodium sulfate, it removed ethyl acetate under thevacuum, it melted in residue including chloroform of 15 ml, the 5 hours it agitated under reflux including 4-di methylamino pyridine of 1.22g. You washed reaction mixture with 1N - hydrochloric acid, after drying with sodium sulfate, youconcentrated under vacuum, residue was washed with ethyl acetate and the compound 7 of 0.44g was acquired.

1H-nnr (300 MHz, CDCl3) 1.71 (br, 4H), 2.98 (t, 2H), 3. 16 (s, 6H), 4.01(t, 2H), 4.08 (t,2H), 4.39 (t, 2H), 6.37 (d, 1H), 6.93, (d, 2H), 7.02 (d, 2H), 7.53 (d,1H), 7.62 (d, 2H), 8.29 (d, 2H)

FAB-MS (m/e)

(M-Cl) += 413

[0067] [Working Example 8]

(Synthesis of compound 8) Methane sulfonyl chloride (0.58g) w as melted in THF of 1 ml, THF solution (3 ml) of 4 - (4 - (3chloro propanoyl oxy) butyl oxy) - benzoic acid (1.63g) and N. N- diisopropyl ethylamine (0.65g) which with under ice cooling are acquired with method of the Working Example 7 was dripped. Furthermore 4 hours it agitated 2 hours after agitating, including the methanol of 50 ml. reaction mixture was concentrated under vacuum, residue was melted inthe ethyl acetate, organic layer was washed with water. After drying organic layer with magnesium sulfate, ethyl acetate was removed under the vacuum, residue was refined with silica gel chromatography (eluting liquid: hexane / ethyl acetate =2/1), 4 -(4 - (3-chloro propanoyl oxy) butyl oxy) - methyl benzoate of 1.28gwas acquired. it melted in 4 - (4 - (3-chloro propanoyl oxy) butyl oxy) - methyl benzoate (1.23g) which is acquired including chloroformof 10 ml, 6 hours it agitated under reflux including the 4-di methylamino pyridine of 0.44g. You washed reaction mixture with 1N - hydrochloric acid, after drying with magnesium sulfate, youconcentrated under vacuum, residue was washed with ethyl acetate and the compound 8 of 0.98g was acquired.

FAB-MS (m/e) (M-Cl)+=427

[0068] [Working Example 9]

(Synthesis of compound 9) In Working Example 8, methanol was changed into phenol, compound 9 wasacquired then to similar to Working Example 8.

FAB-MS (m/e) (M-C1)+=489

【0069】 [実施例10]

(化合物 1 0 の合成) 3,3,4,4,5,5,6,6,7,7,8,8,8-トリデカフルオローーオクタノール (7.28g)、2.58gのN,Nージイソプロピルエチルアミンを30mLのTHFに溶解し、2.54gのクロロプロピオン酸クロリドのTHF溶液 (10mL)を滴下して、室温で5時間攪拌した。反応液を減圧下にて濃縮し、残留物を酢酸エチルに溶解し、有機層を1Nー塩酸で洗浄した。有機層を硫酸ナトリウムで乾燥した後、酢酸エチルを減圧下で留去し、残留物に30mLのクロロホルムを加え溶解し、2.44gの4ージメチルアミノピリジンを加えて還流下にて5時間攪拌した。反応液を1Nー塩酸で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した後に減圧下にて濃縮し、残留物を酢酸エチルで洗浄して0.50gの化合物10を得た。

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ 2.45 (m 2H), 3.22 (t, 2H), 3.25 (s, 6H), 4.37(t, 2H), 4.75 (t, 2H), 6.87 (d, 2H), 8.78 (d, 2H)

FAB-MS (m/e) (M-CI)+=541

【0070】 [実施例11]

(化合物 1 1 の合成) 実施例 1 0 の13, 3, 4, 4, 5, 5, 6, 6, 7, 7, 8, 8, 8-トリデカフルオロ-1-オクタノールを3, 7, 11, 15-テトラメチルヘキサデカノールに変え、後は実施例 1 0 と同様にして化合物 1 1 を合成した。

¹H-NMR (300MHz, CDCl $_3$) δ 0.8-0.95 (m 15H), 1.0-1.75 (m, 24H), 3.11 (t, 2H), 3.26 (s, 6H), 4.06 (t, 2H), 4.71 (t, 2H), 6.91 (d, 2H), 8.75 (d, 2H)

FAB-MS (m/e) (M-CI)+=475

【0071】[実施例12]

(化合物 1 2 の合成) 実施例 1 0 の13, 3, 4, 4, 5, 5, 6, 6, 7, 7, 8, 8, 8-トリデカフルオロ-1-オクタノールをメガファックF104 (大日本インキ(株) 製) に変え、後は実施例 1 0 と同様にして化合物 1 2 を合成した。

¹H-NMR (300MHz, CDCI $_3$) δ 0. 94 (t, 3H), 1. 75 (m, 2 H), 3. 19 (t, 2H), 3. 24(s, 6H), 3. 42 (t, 2H), 4. 26 (t, 2H), 4. 73 (t, 2H), 6. 88 (d, $\dot{\rm 2}$ H), 8. 65 (d, 2H)

FAB-MS (m/e) (M-CI)+=648

【0072】 [実施例13]

FAB-MS (m/e) (M-Cl)+=489

[0069] [Working Example 10]

(Synthesis of compound 10) It melted N, N- diisopropyl ethyla mine of 3,3,4,4,5,5,6,6,7,7,8,8,8- trideca fluoro-1- octanol (7. 28g) and 2.58g in THF of the30 ml, dripped THF solution (10 ml) of chloro propionyl chloride of 2.54g, 5 hours agitated with room temperature. reaction mixture was concentrated under vacuum, residue was melted inthe ethyl acetate, organic layer was washed with 1N-hydrochloric acid. After drying organic layer with sodium sulfate, it removed ethyl acetate under thevacuum, it melted in residue including chloroform of 30 ml, the5 hours it agitated under reflux including 4-di methylamino pyridine of 2.44g. You washed reaction mixture with 1N-hydrochloric acid, after drying with sodium sulfate, youconcentrated under vacuum, residue was washed with ethyl acetate andthe compound 10 of 0.50g was acquired.

1H-nmr (300 MHz, CDCl3) 2.45 (m2H), 3.22 (t, 2H), 3.2 5 (s, 6H), 4.37(t,2H),4.75 (t, 2H), 6.87 (d, 2H), 8.78 (d, 2H)

FAB- MS (m/e) (M-Cl)+=541

[0070] [Working Example 11]

(Synthesis of compound 11) 13,3,4,4,5,5,6,6,7,7,8,8,8- trideca fluoro-1- octanol of Working Example 10 was changed into 3,7, 11,15- tetramethyl hexadecanol, compound 11 wassynthesized then to similar to Working Example 10.

1H-nnr (300 MHz, CDCl3) 0.8-0.95 (m 15H), 1.0-1.75 (m, 24H), 3.11 (t, 2H), 3.26 (s, 6H), 4.06 (t, 2H), 4.71 (t, 2H), 6. 91 (d, 2H), 8.75 (d, 2H)

FAB-MS (m/e) (M-Cl)+=475

[0071] [Working Example 12]

(Synthesis of compound 12) 13,3,4,4,5,5,6,6,7,7,8,8,8- trideca fluoro-1- octanol of Working Example 10 was changed into Megafac F104 (Dainippon Ink & Chemicals Inc. (DB 69-057-4512) make), compound 12 wassynthesized then to similar to Working Example 10.

1H-nnr (300 MHz, CDCl3) 0.94 (t, 3H), 1.75 (m, 2H), 3. 19 (t, 2H), 3.24(s, 6H), 3.42 (t, 2H), 4.26 (t, 2H), 4.73 (t, 2H), 6. 88 (d, 2H), 8.65 (d, 2H)

FAB- MS (m/e) (M-C1)+=648

[0072] [Working Example 13]

(化合物 1 3 の合成) 実施例 1 0 13, 3, 4, 4, 5, 5, 6, 6, 7, 7, 8, 8, 8-トリデカフルオロ-1-オクタノールをコレステロールに変え、後は実施例 1 0 と同様にして化合物 1 3 を合成した。

FAB-MS (m/e) (M-C1)+=563

【0073】 [実施例14]

(化合物 1 4 の合成) 3, 3, 4, 4, 5, 5, 6, 6, 7, 7, 8, 8, 8-トリデカフルオローーオクタノール <math>(5, 96g) を30mLのピリジンに溶解し、<math>3.80g の塩化トシルを加えて、室温で1日間撹拌した。反応液を 1N 一塩酸にあけ、酢酸エチルで抽出した。有機層を硫酸ナトリウムで乾燥した後、酢酸エチルを減圧下で留去し、3, 3, 4, 4, 5, 5, 6, 6, 7, 7, 8, 8, 8-トリデカフルオローーオクチルーアートルエンスルホネートを定量的に得た。得られた<math>3, 3, 4, 4, 5, 5, 6, 6, 7, 7, 8, 8, 8-トリデカフルオローーオクチルーアートルエンスルホネート (0.51g) を<math>10mLのクロロホルムに溶解し、0.12gの4ージメチルアミノピリジンを加えて還流下にて5時間撹拌した。反応液を減圧下にて濃縮し、残留物を酢酸エチルで洗浄して<math>0.11gの化合物 1 4 を得た。

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ 2.33 (s, 3H), 3.75 (m, 2 H), 3.22 (s, 6H), 4.77 (t, 2H), 6.87 (d, 2H), 7.14 (d, 2H), 7.76 (d, 2H), 8.45 (d, 2H)

FAB-MS (m/e) (M—Tos) = 428

【0074】 [実施例15]

(化合物 1 5 の合成) 実施例 1 4 の3, 3, 4, 4, 5, 5, 6, 6, 7, 7, 8, 8, 8-トリデカフルオロ-1-オクタノールを3, 7, 11, 15-トラメチルヘキサデカノールに変え、後は実施例 1 4 と同様にして化合物 1 5 を合成した。

FAB-MS (m/e) (M—Tos)+=403

【0075】 [実施例16]

(液晶傾斜角制御能の評価) 厚さ 100μ m、サイズ 270μ m、オイズ 270μ m $\times 100 \mu$ mのトリアセチルセルロースフイルム (フジタック、富士写真フイルム (株) 製) を支持体として用いた。支持体上にアルキル変性ポリビニルアルコール (MP-203、クラレ (株) 製) を 0.5μ mの厚さに塗布し、乾燥、ラビング処理を行った。次に、メチルエチルケトン (400重量部) に、下記のディスコティック液晶化合物 (DLC) 100μ mの重量部、下記のフッ素系をルイマーM-1とM-2の混合物 1μ mの表音能モノマー (M-3) 10μ mの混合物 1μ mの表音能モノマー (M-3) 10μ mの混合物 1μ mの表音に変布した後、室温で乾燥した。塗布層を 125μ mの表面とで液晶

(Synthesis of compound 13) Working Example 1013,3,4,4,5,5, 6,6,7,7,8,8,8- trideca fluoro-1- octanol was changed into cholesterol, compound 13 was synthesized thento similar to Working Example 10.

FAB- MS (m/e) (M-Cl)+=563

[0073] [Working Example 14]

(Synthesis of compound 14) It melted 3,3,4,4,5,5,6,6,7,7,8,8,8-trideca fluoro-1- octanol (5.96g) in pyridine of 30 ml, 1 day it agitated with room temperature including tosyl chloride of 3. 80g. You opened reaction mixture to 1N- hydrochloric acid, extracted with ethyl acetate. After drying organic layer with sodium sulfate, ethyl acetate was removed under the vacuum, 3, 3,4,4,5,5,6,6,7,7,8,8,8- trideca fluoro-1- octyl-p- toluene sulfonate was acquired in quantitative. it melted 3,3,4,4,5,5,6,6,7,7,8,8,8- trideca fluoro-1- octyl-p- toluene sulfonate (0. 51g) which is acquired in chloroform of the 10 ml, 5 hours it agitated under reflux including 4-di methylamino pyridine of the 0.1 2g. reaction mixture was concentrated under vacuum, residue was washed with the ethyl acetate and compound 14 of 0. 1 1g was acquired.

1H-nmr (300 MHz, CDCl3) 2.33 (s, 3H), 3.75 (m, 2H), 3. 22 (s, 6H), 4.77(t, 2H), 6.87 (d, 2H), 7.14 (d, 2H), 7.76 (d, 2H), 8.45 (d, 2H)

FAB- MS (m/e) (M-Tos)+=428

[0074] [Working Example 15]

(Synthesis of compound 15) 3,3,4,4,5,5,6,6,7,7,8,8,8- trideca fl uoro-1- octanol of Working Example 14 was changed into 3,7, 11,15- tetramethyl hexadecanol, compound 15 wassynthesized then to similar to Working Example 14.

FAB- MS (m/e) (M-Tos)+=403

[0075] [Working Example 16]

(Appraisal of liquid crystal tilt angle controlling ability) It used to riacetylcellulose film (Fujitac and Fuji Photo Film Co. Ltd. (DB 69-053-6693) make) of thickness 100 m and size 270 mm x100 mm as support. It applied alkyl modification poly vinyl alcohol (MPa-203 and Kuraray Co. Ltd. (DB 69-053-6750) make) to thickness of 0.5 mon support, driedand rubbing treatment. Next, in methylethyl ketone (400 parts by weight), below-mentioned discotic liquid crystal compound (DLC)100 parts by weight, below-mentionedfluorine type monomer M - 1 and blend 1 part by weight of M - 2, after applying liquid which meltsthe below-mentioned polyfunctional monomer (M - 3)10 parts by weight and quaternary salt which

化合物を配向させ、基板を急速に室温まで冷却してその配向状態を固定した。そして、得られた薄膜のレタデーションが最小となる方向の角度を測定することにより、 その液晶分子の平均傾斜角を算出した。

[0076]

【化21】

consists of pyridinium derivativemaking use of bar coater, it dried with room temperature. Heating paint layer to degree of 125, orientation doing liquid crystal compound, cooling substrate quickly to room temperature, it locked oriented stated average tilt angle of liquid crystal molecule was calculated and, by measuring theangle of direction where retardation of thin film which is acquired becomes minimum

[0076]

[Chemical Formula 21]

[0077]

【化22】

[Chemical Formula 22]

M-1

M-2

[0078]

[0078]

[0077]

【化23】

[Chemical Formula 23]

使用傾斜制御剤	添加量(対液晶モル比)	平均傾斜角	Use inclined regulator addition quantity (Anti-liquid crystal mole ratio) average tilt angle
未使用		3 3度	Unused — 3 3 degrees
化合物 1	0. 3	36度	Compound 1 0.3 3 6 degrees
化合物 2	0. 3	36度	Compound 2 0.3 3 6 degrees
化合物3	0. 3	3 7度	Compound 3 0.3 37
化合物 4	0. 3	3 7度	Compound 4 0.3 37
化合物 5	0. 3	35度	Compound 5 0.3 35 degrees
化合物 6	0. 3	37度	Compound 6 0.3 37
化合物 7	0. 3	35度	Compound 7 0.3 35 degrees
化合物 8	0. 3	3 7 度	Compound 8 0.3 37
化合物 9	0. 3	3 6 度	Compound 9 0.3 3 6 degrees
化合物10	0. 3	3 7度	Compound 10 0.3 37
化合物 1 1	0. 3	3 6度	Compound 110.3 3 6 degrees
化合物 1 2	0. 3	3 7度	Compound 12 0.3 37
化合物 1 3	0. 3	36度	Compound 13 0.3 3 6 degrees
化合物 1 4	0. 3	3 6度	Compound 14 0.3 3 6 degrees
化合物 1 5	0. 3	35度	Compound 15 0.3 35 degrees